PAT-NO:

JP407034008A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 07034008 A

TITLE:

WATER-BASED COATING COMPOSITION

PUBN-DATE:

February 3, 1995

INVENTOR-INFORMATION: NAME MIHOYA, TAKASHI FUJIMATSU, SHINYA UTSUGI, MASAKI IIBUCHI, KOUICHI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

TOYO INK MFG CO LTD

APPL-NO:

JP05176845

APPL-DATE: July 16, 1993

INT-CL (IPC): C09D005/00, C09D175/04, C09D201/00

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a coating composition which is used for metal, wood, paper, leather, glass, plastic, concrete or the like because of its excellent storage stabil ity, water resistance, pigment dispersion ad adhesion to the substrate by admixing a specific amount of a polyhydrazine compound to a water-based resin.

CONSTITUTION: A water-based resin such as a water-based polyurethane prepared by reaction between a compound bearing at least one ionic group and least two isocyanate groups or groups reactive with isocyanate groups such as

poly(butylene adipate) glycal, a compound having polyoxyethylene units such as polyethylene glycol, and an organic polyisocyanate such as isophorone diisocyanate is combined with 0.04 to 80 milliequivalents of a polyhydrazine such as <u>adipic dihydrazide</u>, per 100 grams of the polyurthane to give the objective water-based coating composition, excellent in storage stability, water resistance, pigment dispersion, and high adhesion to a variety of substrates.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-34008

(43)公開日 平成7年(1995)2月3日

(51) Int.Cl.*	識別記号	厅内整理番号		FI		• •	技術表示箇所	
C 0 9 D 5/0 175/0 201/0	4 PHM			÷	·			
		•		審査請求	未請求	請求項の数4	OL	(全 7 頁)
(21)出顯番号	特願平5-176845			(71)出顧人	0002221	18		
(22)出顧日 平成5年(1993)7月16日				(72)発明者	東洋インキ製造株式会社 東京都中央区京橋2丁目3番13号 三保谷 隆			
			(>0>1	東京都中央区京橋二丁目3番13号東洋イン キ製造株式会社内				
*				(72)発明者	藤松 1	其也	i 3 张 1	2日亩洋イン
				東京都中央区京橋二丁目3番13号東洋イ 中製造株式会社内				いう木叶コン

宇都木一正貴

牛製造株式会社内

東京都中央区京橋二丁目3番13号東洋イン

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 水性被覆剤組成物

(57)【要約】

【目的】 本発明は、貯蔵安定性、耐水性、顔料分散性、各種基材への密着性に優れた水性被覆剤組成物の提供を目的とする。

【構成】 水性樹脂に、該樹脂 100g当たり0.04~80ミリ当量のポリヒドラジン化合物を添加してなる水性被覆剤組成物。

【効果】 本発明により、貯蔵安定性、耐水性、顔料分散性、各種基材への密着性に優れた水性被覆剤組成物が提供できるようになった。本発明の水性被覆剤組成物は、特に異極性基材への密着性に優れるため、金属、木材、紙、皮革、ガラス、繊維、プラスチック、発泡体、コンクリートなどの被覆剤として各種、広範囲の用途に使用できる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 水性樹脂に、該樹脂 100g当たり0.04~80ミリ当量のポリヒドラジン化合物を添加してなる水性被覆剤組成物。

【請求項2】 水性樹脂が水性ポリウレタンであることを特徴とする請求項1記載の水性被覆剤組成物。

【請求項3】 水性ポリウレタンが、該樹脂 100g当たり 5~180 ミリ当量のイオン性官能基と20重量%以下のポリオキシエチレン単位を含むことを特徴とする請求項2記載の水性被覆剤組成物。

【請求項4】 水性ポリウレタンが、少なくとも1個のイオン性官能基と少なくとも2個のイソシアネート基またはイソシアネート基と反応性の基とを有する化合物(A)と、ポリオキシエチレン単位を有する化合物(B)と、有機ポリイソシアネート(C)とを反応させて得られることを特徴とする請求項3記載の水性被覆剤組成物。【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、金属、木材、紙、皮革、ガラス、繊維、プラスチック、発泡体、コンクリートなどの被覆に用いられる、貯蔵安定性、耐水性、顔料分散性、各種基材への密着性に優れた水性被覆剤組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、水性被覆剤に使用される樹脂の水系媒体への分散もしくは溶解は、分散剤または乳化剤を用いることにより、あるいは樹脂内部に存在する分散性基、乳化性基または溶解性基(イオン性官能基及び/又は非イオン性官能基)の作用により達成されているが、一般的には後者の自己乳化型あるいは自己溶解型樹脂のかけ、100円であるが、りで、100円であるが、りで、100円であるが、生まれている。イオン性官能基のみを含有する自己乳化型あるいは自己溶解型樹脂の水性分散液もしくは水溶液は、基材への密着性や顔料分散性は比較的良好であるが、貯蔵安定性や耐水性が悪いなどの欠点がある。そのため、樹脂に非イオン性官能基のみ、あるいは非イオン性官能基とイオン性官能基の両方を含有させて、これらの欠点を補う方法が提案されている。

【0003】一方、基材への密着性に関しては、紙などの表面が多孔性で非平滑な基材へは従来より優れた性能を有する水性被覆剤が得られているが、基材表面が平滑な特にプラスチックなどの非極性な基材に対しては十分満足できる密着性は得られていない。このような水性被覆剤の欠点を改良するために、炭化水素系化合物などの非極性な材料を水性被覆剤に添加、あるいは炭化水素基などの非極性な構造を導入した水性樹脂を用いることが従来より知られている。

【0004】しかし、前記水性被覆剤の水性分散液は、水分散性や貯蔵安定性が悪くなるだけでなく、顔料分散性や極性基材への密着性を低下させる等の欠点があっ

た。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

【0005】本発明者らは、前記した水性被覆剤の欠点を改善すべく鋭意検討を重ねた結果、水性樹脂に特定量のポリヒドラジン化合物を添加してなる水性被覆剤組成物が、各種基材への密着性、特に非極性基材への密着性を向上させる効果が有ることを見出し本発明に至った。さらに、水性樹脂の中でも特にイオン性官能基と特定量のボリオキシエチレン単位を含む水性ボリウレタンに、ポリヒドラジン化合物を添加することで、貯蔵安定性、耐水性、顔料分散性、各種基材への密着性に優れ、特に異極性基材への密着性に優れた水性被覆剤組成物が得られることを見出した。

【課題を解決するための手段】本発明は、水性樹脂に、該樹脂 100 g 当たり0.04~80ミリ当量のポリヒドラジン化合物を添加してなる水性被覆剤組成物を提供する。水性樹脂に、該樹脂 100 g 当たり0.04~80ミリ当量、好ましくは 0.2~40ミリ当量のポリヒドラジン化合物を添加することにより、密着性と貯蔵安定性、塗膜の耐水性のバランスとが良好な水性被覆剤組成物が得られる。

【0007】水性樹脂としては、従来公知のポリウレタン系、ポリエステル系、ポリアクリレート系、ポリビニルアセテート系、ポリブタジエン系、ポリ塩化ビニル系、塩素化ポリプロピレン系、ポリエチレン系、ポリスチレン系、ポリスチレンー下クリレート系共重合体、ロジン系誘導体、スチレンー無水マレイン酸共重合体のアルコール付加物、セルロース系樹脂などが挙げられ、これらの一種または二種以上を用いることができる。

【0008】ポリヒドラジン化合物としては、ヒドラジン、シュウ酸ジヒドラジド、マロン酸ジヒドラジド、アンロン酸ジヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、マレイン酸ジヒドラジド、フマル酸ジヒドラジド、イタコン酸ジヒドラジド、フタル酸ジヒドラジドなどのカルボン酸ジヒドラジド類、炭酸ジヒドラジドなどの炭酸のポリヒドラジド類、カルボジヒドラジド、チオカルボジヒドラジド、オリアクリル酸ヒドラジド、ヒドラジン官能基を有するポリアクリル酸ヒドラジド、ヒドラジン官能基を有するポリウレタン、ビスフェノール型あるいは脂環式のエポキシ樹脂と前記ヒドラジンあるいはヒドラジド類とのアグクト体などを挙げることができる。これらのうちで特に好ましいのはジヒドラジド類である。

【0009】水性樹脂の中では、ポリウレタン、特に樹脂 100g当たり 5~180 ミリ当量のイオン性官能基と20 重量%以下のポリオキシエチレン単位を含む水性ポリウレタンが、表面自由エネルギーの異なる各種基材に対する密着性が優れる点で好ましい。イオン性官能基およびポリオキシエチレン単位の含有量が前記範囲、特に前者においては10~120 ミリ当量、後者においては 0.2~15

重量%の範囲の水性ポリウレタンが水分散性もしくは水 溶性に優れ、該水性ポリウレタンを含む水性被覆剤組成 物は貯蔵安定性と耐水性のバランスが良好となる。

【〇〇1〇】イオン性官能基とポリオキシエチレン単位 を含む水性ポリウレタンは、例えば、少なくとも1個の イオン性官能基と少なくとも2個のイソシアネート基ま たはイソシアネート基と反応性の基とを有する化合物 (A) と、ポリオキシエチレン単位を有する化合物(B) と、有機ポリイソシアネート(C) とを反応させて得られ

【0011】少なくとも1個のイオン性官能基と少なく とも2個のイソシアネート基またはイソシアネート基と 反応性の基とを有する化合物(A) としては、特公昭43-9076号公報に開示される化合物を使用することができ る。イオン性官能基としては、第4級アンモニウム基、 第3級アミノ基、カルボキシレート基、カルボキシル 基、スルホネート基、スルホン酸基、ホスホニウム基、 ホスフィン酸基、硫酸エステル基などがある。これらの うちカルボキシル基、第3アミノ基などのイオン前駆体 基は、アンモニアや3級アミンあるいは酢酸や塩酸など による中和または4級化反応により、イオン基に容易に 転化し得る。

【0012】少なくとも1個のイオン性官能基と少なく とも2個のイソシアネート基とを有する化合物の具体例 としては、ビスークロロメチルージフェニルメタンージ。 イソシアネート、2,6-ジイソシアネートーベンジルクロ ライドなどが挙げられる。また、少なくとも1個のイオ ン性官能基と少なくとも2個のイソシアネート基と反応 性の基とを有する化合物の具体例としては、ジメチロー ルプロピオン酸、アミノ酸やアミノスルホン酸並びにそ 30 れらのオキシアルキル化生成物及びポリエステル化生成 物、ジアミノカルボン酸、ジアミノベンゼンスルホン酸 ナトリウム、グリセリンモノ燐酸エステル2ナトリウム 塩、ヒドロキシエチルホスフォン酸ナトリウム、ジメチ ロールホスフィン酸ナトリウム、N-メチルエタノールア ミン、5-スルホイソフタル酸ナトリウム単位を有するポ リエステルポリオール、低分子量グリコールと脂肪族あ るいは芳香族多塩基酸無水物との付加・縮合反応によっ て得られるカルボキシル基含有ポリエステルポリオール などが挙げられる。

【0013】ポリオキシエチレン単位を有する化合物 (B) としては、従来公知のポリエチレングリコール、ポ リエチレングリコールーポリプロピレングリコール共重 合物、特開昭63-305119号公報に開示される側鎖にポリ オキシエチレン単位を有するジイソシアネートなどを挙 げることができる。

【0014】有機ポリイソシアネート(C) としては、従 来公知の有機ポリイソシアネートを用いることができ る。これらの有機ポリイソシアネートには、トリレンジ

ート、ヘキサメチレンジイソシアネート、キシリレンジ イソシアネート、1,5-ナフタレンジイソシアネート、イ ソホロンジイソシアネート、ジメリールジイソシアネー ト、リジンジイソシアネート、水添4,4'ージフェニルメ タンジイソシアネート、水添トリレンジイソシアネート などのジイソシアネート類、あるいはこれらとグリコー ル類またはジアミン類との両末端イソシアネートアダク ト体、あるいはこれらの混合物があり、必要に応じてト **- リフェニルメタントリイソシアネート、ポリメチレンボ** 10 リフェニルイソシアネートなどの3官能以上のポリイソ シアネート類もこれらに混合して用いることができる。 さらに、必要に応じてモノイソシアネート類を分子量調 整剤として用いてもよい。これらの他、デスモジュール シリーズ (西独バイエル社製、商品名)等の市販のポリ イソシアネートアダクト体を用いることもできる。

【0015】さらに本発明においては、ポリウレタン製 造に一般的に用いられるポリヒドロキシ化合物、ポリア ミン化合物、前記ポリヒドラジン化合物などの活性水素、 化合物も使用することができる。ポリヒドロキシ化合物 としては、水、エチレングリコール、ジエチレングリコ ール、トリエチレングリコール、ブタンジオール、プロ パンジオール、1,6-ヘキサンジオール、ネオペンチルグ リコール、シクロヘキサンジメタノールなどの低分子量・ グリコール類、トリメチロールプロパン、グリセリンな どのトリオール類、ペンタエリスリトールなどのテトラ オール類などの低分子量ポリオール類、ポリエーテルジ オール類、ポリエステルジオール類などの高分子量ジオ ールが使用できるほか、ビスフェノールAやビスフェノ ールFなどのビスフェノール類、ビスフェノールAやビ スフェノールトにエチレンオキサイド、プロピレンオキ サイドなどのアルキレンオキサイドを付加させたグリコ ール類も用いることができる。

【0016】ポリエーテルジオール類としては、例え ば、テトラヒドロフラン、あるいはエチレンオキサイ ド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイドなどの アルキレンオキサイドの重合体、共重合体またはグラフ ト共重合体、またはヘキサンジオール、メチルヘキサン ジオール、ヘプタンジオール、オクタンジオールあるい はこれらの混合物の縮合によるポリエーテルグリコール 類、プロポキシル化またはエトキシル化されたポリエー テルグリコール類がある。

【0017】ポリエステルジオール類としては、エチレ ングリコール、プロピレングリコール、1,3-ブタンジオ ール、1,4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、 ヘキサンジオール、メチルー1,5-ペンタンジオール、オ クタンジオール、シクロヘキサンジオール、2-エチルー 1,3-ヘキサンジオール、ビスフェノールA、ジエチレン グリコール、トリエチレングリコール、ジプロピレング リコールなどの飽和あるいは不飽和の低分子量グリコー イソシアネート、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネ 50 ルと、脂肪族あるいは芳香族二塩基酸または芳香族二塩

基酸エステルとから縮合反応により得られるボリエステルボリオールや εーボリカプロラクトンなどの環状エステル化合物の開環重合により得られるボリエステルボリオール、ボリカーボネートボリオール、シリコンボリオールなどがあり、これらとジイソシアネートとの反応によって得られる末端水酸基の反応生成物も用いることができる。

【0018】ポリアミン化合物としては、エチレンジアミン、トリメチレンジアミン、テトラメチレンジアミン、1,7-ジアミノヘプタン、1,8-ジアミノオクタン、キシリレンジアミン、1,4-ジアミノシクロヘキサン、イソホロンジアミン、フェニレンジアミンなどのジアミン類、トリアミノプロパンなどのトリアミン類、これらと有機ポリイソシアネート化合物またはポリエポキシ化合物との反応によって得られる末端アミノ基または水酸基の反応生成物を用いることができる。

【0019】本発明に適した水性ポリウレタンを製造するには、イオン性官能基を有する化合物(A)、ポリオキシエチレン単位を有する化合物(B)、必要に応じて前記 20活性水素化合物および過剰量の有機ポリイソシアネート(C)を、従来公知の方法に従って室温~140℃、好ましくは40~100℃で反応させる。すなわち、これらの化合物を一括仕込みで反応させるワンショット法や末端イソシアネートプレボリマーを生成した後に、鎖延長剤で高分子量化するプレボリマー法が利用できる。特に好ましいのは後者の方法である。なお、イソシアネート基と活性水素の当量比は、約1.02~3.00:1、好ましくは1.05~2.20:1の範囲内が適当である。

【0020】末端イソシアネートプレポリマーの調製に 30 は、必要に応じて従来公知のウレタン化触媒、例えばジラウリン酸ジブチル錫、オクチル酸錫、トリエチルアミン、N,N-ジメチルベンジルアミン、水酸化ナトリウム、ジエチル亜鉛テトラ (n-ブトキシ) チタンなどを用いることができる。さらに、前記プレポリマーの調製は無溶剤下でも行えるが、反応の均一化や粘度調整のためにイソシアネート基に対して不活性な有機溶剤を使用することもできる。具体的には、アセトン、メチルエチルケトン、酢酸エチル、ジオキサン、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジグライム、ジメチルスルホキシド、N-40メチルピロリドンなどが挙げられ、これらの単独または混合系が用いられる。

【0021】プレポリマー法においては、末端イソシアネートプレポリマーを活性水素を有するいわゆる鎖延長剤で鎖延長させることによって、本発明の水性ポリウレタンを製造し得る。その際、鎖延長剤を前記不活性な有機溶剤で希釈した溶液を前記プレポリマーに滴下して反応させることもできるし、逆に前記プレポリマーを鎖延長剤溶液に滴下して反応させることもできる。

【0022】さらに、ウレタン樹脂の水への分散もしく 50

は溶解方法については、鎖延長した後に従来公知の方法にて水に分散することもできるし、前記プレポリマーを水に分散させながらあるいは分散後に鎖延長剤で鎖延長させることもできる。また鎖延長に際しては、前記プレポリマー溶液を撹拌しながら水に加えるか、あるいはまたプレポリマー溶液に、撹拌しながら水を加えても良い。これらの反応方法は、目的に応じて選択することができる。前記プレポリマー中のイオン性官能基例えばカルボキシル基のイオン(塩)基への転化は、プレポリマーを水に添加する前に、または添加と同時にまたは成加した後に行ってもよい。カルボキシル基の中和に使用する薬剤としては、アンモニアまたは第3級アミン例えばトリエチルアミン、トリエタノールアミン、Nーメチルモルホリンなどが適当である。

【0023】鎖延長剤としては、前記活性水素化合物の中より選択されるエチレングリコール、ブタンジオールなどのポリオール、アミノアルコール、アンモニア、エチレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、イソホロンジアミン、ピペラジンなどの1級もしくは2級の脂肪族、脂環式、芳香族、アラルキル系もしくは複素環式のアミン特にジアミン、ヒドラジン、アジピン酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、イソフタル酸ジヒドラジド、カルボジヒドラジドなどのジヒドラジド類、水などが単独でまたは2種以上混合して使用できる。

【0024】鎖延長剤の使用量は、プレポリマー中の遊離イソシアネート基1当量に対して0.7~1.1 になる量が好ましい。この範囲外では、水性分散物の保存安定性や皮膜強度の低下、変着色などの悪影響が見られる。ただし、鎖延長剤が水の場合には、イソシアネートに対して大過剰になるので適用できない。鎖延長反応は活性水素とイソシアネートの反応性に応じて室温~95℃の範囲で行うことができ、特に鎖延長剤がアミン類の場合には室温~50℃で行うことが好ましい。

【0025】得られた水性ポリウレタンは、水分散後そのまま使用することもできるが、通常は併用された各種有機溶剤を除去する目的で、加熱操作、減圧操作により、水と共に共沸除去する工程を採用するのが一般的である。

【0026】本発明の水性被覆剤組成物には、必要に応じて他の慣用の成分、例えば有機溶剤、着色顔料、染料、磁性粉、充填剤、乳化剤、消泡剤、界面活性剤、分散助剤、増粘剤、熱安定剤、レベリング剤、クレーター防止剤、沈降防止剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、難燃剤などを添加することができる。

【0027】さらに、通常の架橋剤を本発明の水性被覆 剤組成物に添加することにより、皮膜強度、耐薬品性に 優れた硬化塗膜を形成することができる。例えば、イオ ン性官能基としてカルボキシル基を導入した水性樹脂を 使用する場合には、ポリアジリジン化合物、ポリエボキ シ化合物、ポリカルボジイミド化合物、金属キレート化

合物、ポリオキサゾリン化合物、ポリイソシアネート、 ブロック化ポリイソシアネート、部分的又は完全にエー テル化されたアミノ樹脂などが架橋剤として使用でき る。これらの架橋反応は室温で生じさせることもできる し、加熱や公知の反応触媒の添加によって促進させるこ ともできる。また、2種以上の架橋剤を組み合わせて使 用することもできる。一方、ポリヒドラジン化合物と反 応性を有するポリカルボニル化合物やポリアルデヒド化 合物も必要に応じて使用することもできる。

【0028】本発明の水性被覆剤組成物は、印刷イン キ、塗料、繊維処理剤、表面処理剤などとして、紙、木 材、金属、ガラス、繊維、皮革、プラスチック、発泡体 などを含む任意の基材に、印刷、塗工、含浸、噴霧など の慣用の方法にて樹脂皮膜を形成できる。特に、ポリエ チレンやポリプロピレンなどの非極性のプラスチック成 形品やプラスチックフィルムへの密着性に優れると共 に、金属やガラスなどの極性基材に対しても優れた密着 性を有する。本発明の水性被覆剤組成物は、ポリエチレ ン、ポリプロピレン、ポリエステル、ナイロン、ポリウ レタン、皮革などの接着剤としても使用できる。特に、 異極性基材の貼り合わせに好適に用いられる。

【実施例】以下、本発明を実施例により更に詳しく説明 するが、本発明の技術思想を逸脱しない限り、本発明は これらの実施例に何ら限定されるものではない。例中、 「部」とは「重量部」を、「%」とは「重量%」を表 す。

[0029]

<合成例 1>温度計、攪拌装置、還流冷却管を備えた 四ッロフラスコに、ポリブチレンアジペートグリコール (水酸基価56mg KOH/g)66.5部、ポリエチレングリコー 30 水分散液の不揮発分は30.2%、p H6.8 であった。 ル (水酸基価56mg KOH/g) 7.5部、ジメチロールプロピ オン酸14.3部、メチルエチルケトン90部を仕込み、攪拌 しながら窒素雰囲気下で80℃に加熱した。温度が安定し たらイソホロンジイソシアネート47.9部を滴下した後、 ジラウリン酸ジブチル銀0.015部とメチルエチルケトン1 0部の溶解液を添加し、同温度で3時間反応させイソシ アネート末端プレポリマー溶液を得た。さらに反応液の 温度を30℃以下に冷却し、イソホロンジアミン11.9部と ジブチルアミン 1.8部、アセトン 200部の混合液を1時 間かけて滴下し、その後50℃まで昇温して鎖延長反応を 終了した。次に25%アンモニア水 7.2部と水 345部の混 合液を滴下して中和反応を終了した後、減圧下60℃にて 脱溶剤を行い、ポリウレタン(a) の水分散液を得た。得 られたポリウレタン(a) は中和前の酸価39.8mg KOH/gで あり、その水分散液の不揮発分は30.1%、p H6.8 であ

【0030】<合成例 2>ポリブチレンアジペートグ リコール (水酸基価56mg KOH/g)120.2部、ポリエチレン グリコール (水酸基価56mg KOH/g)9.0部、ジメチロール プロピオン酸 4.3部、メチルエチルケトン90部を実施例 50

1と同様の装置に仕込み、攪拌しながら窒素雰囲気下で 80℃に加熱した。温度が安定したらトリレンジイソシア ネート(日本ポリウレタン工業社製「TDI-80」) 16.4部 を滴下した後、ジラウリン酸ジブチル錫 0.015部とメチ ルエチルケトン10部の溶解液を添加し、同温度で3時間 反応させた後、反応液の温度を30℃以下に冷却し水酸基 末端ポリウレタン溶液を得た。次に25%アンモニア水 2.2部と水 345部の混合液を滴下して中和反応を終了し た後、減圧下60℃にて脱溶剤を行い、ポリウレタン(b) 10 の水分散液を得た。得られたポリウレタン(b) は中和前 の酸価20.1mg KOH/gであり、その水分散液の不揮発分は 30.4%、p H6.7 であった。

【0031】 <合成例 3>ポリテトラメチレングリコ ール (水酸基価56mg KOH/g) 76.0部、ポリエチレングリ コール (水酸基価56mg KOH/g)7.5部、ジメチロールプロ ピオン酸14.3部、メチルエチルケトン90部を実施例1と 同様の装置に仕込み、攪拌しながら窒素雰囲気下で80℃ に加熱した。温度が安定したらトリレンジイソシアネー ト「TDI-80」38.8部を滴下した後、ジラウリン酸ジブチ 20 ル錫 0.015部とメチルエチルケトン10部の溶解液を添加 し、同温度で3時間反応させイソシアネート末端プレポ リマー溶液を得た。さらに反応液の温度を30℃以下に冷 却し、イソホロンジアミン13-4部とアセトン-200部の混 合液を1時間かけて滴下し、その後50℃まで昇温して鎖 延長反応を終了した。次に25%アンモニア水 7.3部と水 345部の混合液を滴下してポリウレタンの水性分散液を 得た。得られた水分散液を減圧下60℃にて脱溶剤を行 い、ポリウレタン(c) の水分散液を得た。得られたポリ ウレタン(c) は中和前の酸価39.5mg KOH/gであり、その

【0032】合成例1~3で得られたポリウレタンのイ オン性官能基およびポリオキシエチレン (EO) 単位の 含有量を表1に示す。

【表1】

表1、ポリウレタンの機成

		E O 単位含有量 (重量%)	イオン性官能基合有量 (判当量/樹脂100g)
合成例	V 1	5	7 1
"	2	1 0	3 6
"	3	5	7 1

【0033】<実施例 1>不揮発分30%のポリウレタ ン(a) の水分散液50部に、アジピン酸ジヒドラジドの 5.0%水溶液を 1.5部添加することにより、樹脂100g当 たり 5.7ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む水性被 覆剤組成物を得た。次に、得られた水性被覆剤組成物を 膜厚 125μmのポリエチレンテレフタレートフィルム (PET) に膜厚が5μmになるようにバーコーターで 塗布し、70℃で2分間乾燥した。さらに膜厚 100μmの コロナ放電処理ポリプロピレンフィルム (OPP) とア

ルミニウム板にも同様な方法・条件で乾燥塗膜を形成した。

<実施例 2>不揮発分30%のポリウレタン(a) の水分散液50部、カルボジヒドラジドの 5.0%水溶液 1.5部、フタロシアニン系顔料(東洋インキ製造社製「リオノールブルー KLH」)15部、水30部、イソプロピルアルコール 5部を混合攪拌後、さらにボールミルにより20時間練肉して、樹脂100g当たり 1.1ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む水性被覆剤組成物を作成し、実施例1と同様にして乾燥塗膜を形成した。

【0034】〈実施例 3〉不揮発分30%のポリウレタン(b) の水分散液50部に、アジピン酸ジヒドラジドの5.0%水溶液 3.0部を使用する以外は、実施例2と同様にして、樹脂100g当たり11.4ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む水性被覆剤組成物を作成し、乾燥塗膜を形成した。

<実施例 4>不揮発分30%のポリウレタン(c) の水分散液50部、セバシン酸ジヒドラジドの5.0%水溶液15.0 部、酸化チタン(石原産業社製「タイペーク R-930」) 35部、水10部、イソプロピルアルコール 5部を混合攪拌 20後、実施例2と同様にして、樹脂100g当たり43.5ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む水性被覆剤組成物を作成し、乾燥塗膜を形成した。

【0035】〈実施例 5〉不揮発分49%の水性アクリル樹脂(ジョンソン社製「ジョンクリル741」)30部に、アジピン酸ジヒドラジドの5%水溶液1.5部、フタロシアニン系顔料「リオノールブルー KLH」15部、水54部、イソプロピルアルコール5部を混合撹拌後、実施例2と同様にして、樹脂100g当たり5.7ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む水性被覆剤組成物を作成し、乾燥30塗膜を形成した。

【0036】〈実施例 6〉不揮発分32%の水性ポリエステル樹脂(東洋紡社製「バイロナール畑1330」)47部に、アジピン酸ジヒドラジドの5%水溶液1.5部、フタロシアニン系顔料「リオノールブルー KLH」15部、水33部、イソプロピルアルコール5部を混合撹拌後、実施例2と同様にして、樹脂100g当たり5.7ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む水性被覆剤組成物を作成し、乾燥

塗膜を形成した。

【0037】<比較例 1>不揮発分30%のポリウレタン(a) の水分散液を用い、実施例1と同様にして乾燥塗膜を形成した。

10

<比較例 2>不揮発分30%のポリウレタン(a) の水分散液50部、フタロシアニン系顔料「リオノールブルー K LH」15部、水30部、イソプロピルアルコール 5部を用い、実施例2と同様にして水性被覆剤組成物を作成し、乾燥塗膜を形成した。

10 【0038】<比較例 3>不揮発分49%の水性アクリル樹脂「ジョンクリル741」30部、フタロシアニン系顔料「リオノールブルー KLH」15部、水54部、イソプロピルアルコール 5部を用い、実施例2と同様にして水性被覆剤組成物を作成し、乾燥塗膜を形成した。

<比較例 4>不揮発分32%の水性ポリエステル樹脂「バイロナールMD1330」47部、フタロシアニン系顔料「リオノールブルー KLH」15部、水33部、イソプロピルアルコール5部を用い、実施例2と同様にして水性被覆剤組成物を作成し、乾燥塗膜を形成した。

20 <比較例 5>アジピン酸ジヒドラジドの5.0%水溶液2 4.0部を使用する以外は、実施例3と同様にして、樹脂1 00g当たり91.2ミリ当量のポリヒドラジン化合物を含む 水性被覆剤組成物を作成し、乾燥塗膜を形成した。

【0039】実施例1~6および比較例1~5で得られた塗膜の耐水性、密着性、光沢の試験を以下の方法で行った。結果を表2に示す。表2に示すように、本発明の水性被覆剤組成物は、耐水性、各種基材への密着性、光沢すなわち顔料分散性に優れている。特に、水性ポリウレタンを含む水性被覆剤組成物は、極性基材と非極性基材への密着性の両立に優れている。

耐水性試験:綿棒に水を含浸し塗膜が脱落するまでのラ ビング回数

密着性試験:碁盤目セロテープ剥離試験での塗膜の残存割合(%)

光沢試験 :光沢計で測定した60度反射光の強度

(%) 【0040】 【表2】

表 2. 塗膜試験の結果

			111			
		耐水性		光沢		
	耐水性		OPP		PET	
実施例	41	50以上	9 0	100	100	· –
"	2	50以上	100	100	100	8 3
'n	8	50以上	100	100	100	8 4
"	4	4 0	100	100	100	8 9
"	5	3 0	100	8 0	100	9.3
"	6	50以上	8 0	100	100	8 5
比較例	1	50以上	1 0	9 0	9 0	
"	2	50以上	3 0	100	9 0	3 5 :
"	3	3 0	7 0	2 0	100	9 2
"	4	50以上	1 0	100	9 0	8 3
"	5	2 0	8 0	5 0	7 0	4 4

[0041]

【発明の効果】本発明により、貯蔵安定性、耐水性、顔 物が提供できるようになった。本発明の水性被覆剤組成 物は、特に異極性基材への密着性に優れるため、従来の*

*水性被覆剤組成物では適用できなかった金属、木材、 紙、皮革、ガラス、繊維、プラスチック、発泡体、コン 料分散性、各種基材への密着性に優れた水性被覆剤組成 20 クリートなどの被覆剤として各種、広範囲の用途に使用 できる。

1 Ž

フロントページの続き

(72)発明者 飯渕 幸一

東京都中央区京橋二丁目3番13号東洋イン キ製造株式会社内